This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B2)

(川)特許母号

第2574495号

(45) 発行日 平成9年(1997) 1月22日

(24) 登錄日 平成8年(1986)10月24日

(51) Int.CL*		蘇則配号	庁内整理番号	PΙ			技術表示箇所
GOIN	27/30			·G01N	27/30	В	
A61B	5/0408			A61B	5/04	300V	

前求項の数7(全 9 頁)

(21)出顧番号	物顧平2−105 [(73)特許指者 999998899
(22)出顧目	平成2年(1990)1月9日	工業技術院長 東京都千代田区僚が関1丁目3巻1号
(65)公與番号	特恩平3-188367	(74)上記1名の食代理人 弁理士 藤本 博光 (外2 名)
(43)公開日	平成3年(1991)8月16日	(73) 特許福者 999969999
(31) 優先権主張各身(32) 優先日	特額平1 - 250772 平 1 (1989) 9 月28日	三変射筆株式会社 東京都沿川区東大共 5 丁目23番37号
(33) 優先權主張国	日本(JP)	(71)上記1名の代理人 弁理士 藤本 博光 (外2名)
		(72)発明者 金子 港子
		(7公発明者 山田 雅弘 栄燥県つくば市梅園 1 丁目 1 番 4 工業
		技術 從電子技術發 合研究所內
		最終質に続く

(54) 【発明の名称】 炭素板小電極及びその製造方法

1

(57)【特許請求の範囲】

【語求項1】結晶性炭素散粉末と有様物粘結材とを高度に分散複合させた組成物を、所望する細線状に押出成形した後、不活性雰囲気中または非酸化性雰囲気中で高温度まで焼成することにより、含まれる有機物粘結材を炭素化して得られる炭素細線の直径が0.2m以下、1 μ m 以上である純粋な複合炭素細線をそのまま、もしくはこれに油を含浸させたものを作用電極として用い、その一端をリード線を適通をとった後、他の一端の先端部を必要至遅出させる外は、炭素細線の全表面を絶縁物で被覆 かることを特徴とする炭素微小電極。

【請求項2】前記の含表に用いられる曲は、動・植物 抽、鉱油、シリコーン抽等の抽脂類。及びワックス類の 一種または二種以上であることを特徴とする請求項1に 記載の炭素像小電極。 2

【語求項3】結晶性炭素改紡末が、黒鉛ウイスカ、KDFC (Highly Griented Pyrolytic Graphite) 、キッシュ黒鉛、結晶質天然黒鉛である語求項1に記載の炭素改小弯径。

【請求項4】有機物結結討は、不活性雰囲気中または非酸化性雰囲気中で焼成すると炭素化物を残す有機物であって、具体的には、有機高分子物質及び、モノマー・オリゴマー類、タール・ピッチ類、乾留ピッチ類、熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂の初期宣合体類。の一種または、二種以上の混合物である請求項1に記載の炭素微小電極

【語求項5】・絶縁用被覆付対は、ガラス、酸化物。合成 樹脂等の内、電気化学的に反応しないものを用いる請求 項1に記載の炭素微小電極。

【語求項6】結晶性炭素微粉末と有機物粘結材とを高度

に分散複合させた組成物を、所望する細線状に押出成形 した後、不活性雰囲気中または非酸化性雰囲気中で高温 度まで焼成することにより、含まれる有機物粘結材を炭 素化して得られる炭素細葉の直径がc.2mm以下、1 μm 以上である純粋な複合炭素細根をそのまま、もしくはこ れを油中に浸渍し、加熱または加圧、凝圧を繰り返すこ とに依って抽合浸処理が超されたものを作用電極として 用い、その一端をリード線に導電性銀ペーストで接着し て導通をとった後、他の一端の先端部を必要置翼出させ る外は、炭素細線の全表面を絶縁物で接覆することを特 10 徴とする炭素酸小電極の製造方法。

【請求項7】焼成、炭素化は不活性雰囲気中または非酸 化性雰囲気中で、通常500~1500°Cの温度に加熱処理 し、要すれば更に不活性雰囲気中2000~3000°C迄加熱を 施して黒鉛化処理することからなる請求項6に記載の炭 素微小電極の製造方法。

【発明の詳細な説明】

(産業上の利用分野)

この発明は、電気化学的負出器、環境分析用センザ ー および生体系や食品系等の無害、無毒性が厳しく要 20 求される検出系のプローブ電極等に用いられるポルタン メトリー用炭素微小電極及びその製造方法に関する。

詳しくは、電極材料として結晶性炭素微粉末と有機物 粘結材とを高度に分散複合させた組成物を、所望する細 根状に押出成形した後、不活性雰囲気中で高温度まで焼 成することにより、含まれる有機物站結材を炭素化して 得られる純粋な複合炭素細線をそのまま、もしくはこれ に始を含浸させたものを作用電極として用い、その一端 をリード線に導通をとった後、他の一端の先端部を必要 ることを特徴とする炭素微小電極、およびその製造方法 に関する。

【従来の技術】

分析化学に於て利用されている電気化学的手法にボル タンメトリー (電圧電流法)がある。この電気化学的検 出器を用いた高速液体クロマトグラフィー等は、選択性 が非常に高く、高感度な測定が可能であるため、定置目 的成分が極微量でかつ多数の混合物を含む臨床生体試料 や、環境試料、などの分析に盛んに使われている。とこ ろで、電気化学的検出器の作用電極として、どの様な電 45 が出来る細胞規模の後小電極を作成すること、 極村科を選択するかは、測定物質の種類や定量の可否に 大きく影響する。従来、こうしたボルタンメトリー用作 用電極としては、水銀箔下電極、静止水銀電極、白金、 金、金アマルガム、銅、炭素(グラスライクカーボン、 カーボンファイバー、カーボンペースト、パイログラフ ァイト、)等げ検討されてきたが、これらの中で水銀電 極がポーラログラフ用電極として、またグラスライクカ ーポンが営気化学的検出器用電極の主流になってきた。 しかしながら、ボーラログラフ法では、水銀の毒性が安 全性の点で問題化し始めており、水銀に替わる毒性の魚 50 できること。

い電位窓の広い良好な電極が求められている。またグラ スライクカーボンでも改良されるべき点が多い。すなわ ち電流感度が低く、高い正電位で電解質を介して電位が かかると、電極表面の再現性が悪くなる。そのために適 用できる電位範囲は、+1.0V付近迄であった。また酸化 処理などの前処理の影響が大きく、測定の再現性に問題 があった。

こうした電気化学的検出器を用いて、生体系で特に細 胞レベルの生理学的情報をその場使用 (Insitu) で得る ことが近年極めて重要になってきた。この為には、電極 を生体の目的細胞の近傍に配置するか、刺入して、その 場で物理的、化学的、電気的、に刺激を与えて神経細胞 の応答や化学変化の経緯を測定できることが要求され、 細胞に対する毒性がなく、極めて細い(μπ程度)電極 が必要とされている。従来、この程の電極としては、細 く引き延ばしたガラス毛細管内に塩化カリウム水溶液の ような導電性水溶液を満たした電極が、生理学者違の間 で多く使用されてきた。それを作成するための装置(ガ ラス電極作成装置・プーラー〉も市販されている。

しかし、この電極では、電気パルスによる刺激は伝え **られても、電気化学的な情報が得られない。その他にも** 生体系に電気を導通する目的には、強度的に弱い金や白 金を合金化して強化したものや、タングステン等を細く した金属細線電極が使用されてきた。(特許公報昭55-30381) 白金穹径では、水景発生電位より負側で使用で きない上に前処理も難しい。金電極は、ハロゲン化イオ ンに対して弱い。

また、これらの電極は、金属を素材とするためイオン が溶出し毒性があり生体系を害するが、これに替わる良 置露出させる外は、炭素細線の全表面を絶縁物で接覆す 30 好な電極が無いため現在もその使用を余儀なくされてい

> 更に、最近、炭素像小電極として炭素繊維の1本(直 径数μm程度) を用いたものが市販され始めたが、これ は発明者らの研究によると電気化学的特性のバラッキが 多く、データの再現性が得られず信頼性に欠ける。

[発明が解決しようとする課題]

そとで、発明者らは、前記した電極材料の欠点を解決 すべく、即ち、

- ① 生体系に対して、電球、電圧の向れをも加えること
- の 生体系に対して、寄性をもたないこと。
- (もし、生体内に残存しても安全であること) また、食 品倹査にも使用できること。
- ⑤ 生体及び食品などに刺して、掻く微小(微量)部分 の電気化学的検出を可能とする機械的強度を具備するこ
- 電極特性のバラッキが少なく、データの再現性があ
- り、信頼性のある計測を可能とするとと。
- ⑤ 特殊な前処理を必要とせず、安定に営極反応を測定

5

8 安価で、使い捨てが出来ること。

を目標として、炭素材料が電位窓が大きく、前処理も 容易であり、溶出せず毒性がない、等他の材料に無い極 めて優れた怪質をもつことに着目して鋭意研究を重ね、 前記した電極等の問題点を改善した新複合炭素材料を用 いた微小電極の開発に成功した。

(課題を解決するための手段)

ボルタンメトリー用電極としての必要条件は、

- ② 電位窓が大きく、ブランク電流が小さいこと。
- ② 再現性が良く繰り返し使用が可能であること。
- ③ 電極反応活性があること。
- の 電極特性に固体差がないこと。
- **⑤** 不純物の含有が少ないこと。
- の 理論的解釈が可能であること。
- の 取扱いや前処理が容易であること。

等が挙げられるが、発明者らは、炭素の細棒がこれらの条件を満たすか否かを確かめるために、厳格な品質管理が成され、機械強度が高い複合炭素材料で作られるシャープペンシルの芯(GRC; Graphite Rainforcement Carbon)を電極として用いて試験を行った結果、従来の炭素材料と比べて同等以上の特性を持つものであるとの知見が得られた。そこで、以前にシャープペンシルの芯をプローブ管極として用いることを提案した。(特願昭63-078698)

この芯素材は、電極として良好な挙動を示す上、機械的強度が大きいので電気化学的検出系、環境分析用センター、および無毒性を利用して食品検査や医療用検出系に有効に使用しうることを示した。しかし、シャープペンシルの芯は、市販品(JIS指定)として直径0.2~1.5mmの物が有るのみで、細胞レベルの検出系に適応できる程に(100μm以下から数μm程度まで)細いものは無い。

また、シャープペンシルの芯素材では、ここまで細く した場合に耐えられる程の機械的強度に乏しい。そこ で、筆記具としてでは無く微小電極としての特性を高め るべく素材調整を行い、電極の先端直径が100μm以下 から数μm迄の極細炭素線に成形加工する方法を見出し た。

また、この極細炭素線の一端をリード線に導通をとった後、炭素細線の他端先端部を残して、その他全表面を 40

これをそのまま用いるかもしくは、これに油を含浸させたものを作用電極として用いることである。

本願に言う。有機物粘結材は、不活性雰囲気中または 非酸化性雰囲気中で焼成すると有効に炭素化物を残す有 機物であって、具体的には、有機高分子物質及び、その モノマー・オリゴマー類、タール・ピッチ類、乾留ピッ チ類、熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂の初期宣合体類、等 の内の一種または、二種以上の複合物である。

以下具体的に一例を挙げる。即ち、有機高分子物質の内、天然高分子物質額としては、リグニン、セルロース、トラガントガム、アラビアガム、天然ガム及びその誘導体、糖類。キチン、キトサン等のごとき縮合多環芳香族を分子の基本構造内に持つ化合物である。また、合成高分子物質類としては、後述する熱可塑性制脂および熱硬化性制脂以外の物質で、例えば、ナフタレンスルフォン酸のホルマリン縮合物、ジニトロナフタレン、ピレン、ビラントロン、ビオラントロン、ベンゾアントロン等から誘導されるインダンスレン系建築染料及びその中間体である。

29 熱可塑性制脂類としては、ボリ塩化ビニル、ボリアクリロニトリル、ボリ塩化ビニリデン、後塩素化ボリ塩化ビニル、ボリビニル、ボリ塩化 ビニル、ボリ酢酸ビニル、ボリビニルアルコール、ボリビニルピロリドン、エチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ボリ塩化ビニル・酢酸ビニル共重合体、等の通常の熱可塑性制脂及びボリフェニレンオキサイド、ボリバラキシレン、ボリスルフォン、ボリイミド、ボリアミドイミド、ボリベンツイミダゾール、ボリオキサジアゾール、等の耐熱性熱可塑性樹脂がある。

熱硬化性樹脂としては、フェノール樹脂、フラン樹脂、エボキシ樹脂、キシレン樹脂、コブナ樹脂、等が用いられ加熱により、流動すると共に、分子間架橋を生じ三次元化して硬化し特別の炭素前躯体化処理を行うことなく高い炭素残査収率を示すものが用いられる。

ビッチ類としては、石油ビッチ、コールタールビッチ、アスファルト、及び、これらのビッチ類や合成樹脂などの炭化水素化合物の乾留物(400℃以下の処理物)が用いられる。

次に、本発明において有機物粘結材に複合して用いるれる結晶性炭素微粉末について説明を加える。

祭明者らの研究における知見によれば、電極反応を良

9

炭素化する前の有機物級状組成物(グリーン組成物)中 20~80重置%、好ましくは40~60重量%であること。

さて、焼成前の結晶性炭素複合有機質細線(グリーン による は、上記の天然高分子物質、合成高分子物質、熱 酸 で化性樹脂、熱可塑性樹脂、ピッチ類等の内一種また は、二種以上を有機物粘結科としてこれに前記結晶性炭素 満粉末を目的に応じ適宜選択して配合し、ヘンシェル るとますサー等で紛体分散を十分に行った後、必要に応じて 可型剤、溶剤等を添加し、加圧ニーダーまたは二本ロー 切まの高度に剪断力が掛けられる複雑機を用いて、十分 10 る。 に混合分散を能す。然る後、ペレタイザーにより類状化 し、スクリュー式押出機により所望の直径に押出成形して製造される。この際に特性改善の目的で、細線に延伸 操作が施されることが望ましい。 これ

次に、この細線を真直性を維持させるために支持枠に 固定して、180℃に加熱されたエアー・オープン中に て、10時間処理してブリカーザ(炭素前躯体)線材とする。

更に、窒素ガス中で昇温速度を制御しつつ、1,000°C 迄徐々に加熱して炭素化を終了させた後自然放冷して焼 20 成を完了させることによって微小電極用炭素細線が得ら れる。

目的により、要すれば更に、真空中又は、アルゴン気相中で2,500°C迄加熱処理を施して全体を黒鉛質にすることも行われる。

こうして得られた微小電極要炭素細線は、そのままか 或いは、抽含浸処理を施してから作用電極として用いる。

本発明の抽合浸処理に用いられる油の種類は、動・植物油、鉱油、シリコーン油等の抽脂類。及びワックス類 30 であり、含浸に適するよう室温かもしくは加熱下で低粘性であるものが好ましい。また、抽合浸の方法は、通常の液体含浸方法が採用され、炭素細線を抽中に浸漬し、富圧下で加熱するか加圧、減圧等を繰り返すことに依って行なわれる。

次に、前記した炭素細線もしくは油含浸された炭素細線を用いて微小電極に加工する方法について説明する。

次に、ガラスによる被覆方法について説明する。

バイレックスガラス製の毛細管内に両端を銀ペーストによって導線に接合した炭素細線を嵌挿して挟持させ、 該バイレックスガラス製の毛細管の両端を、ガラス毛細 管製道用プーラーの牽引端子に固定して、パイレックス ガラス製の毛細管の中央部を均一に加熱して可塑化させ ると同時にプーラーを牽引することにより炭素細線を挟 待したままガラス皮膜ぎ構築される。これを、中央部で 切断して炭素細線の一端を露出させて電極を完成させ る

[実施例]

以下、この発明を実施例をもって具体的に説明する。 (実施例1)

電極用炭素細線の材料として、後塩素化ポリ塩化ビニル樹脂(日本カーバイト社製 T-742)40重置%、高結晶性天然具鉛微粉末(日本具鉛社製 CSSP-B)60重置%、を加えた配合物100重置%に対して、可塑剤としてジアリルフタレートモノマー25重量%を添加してヘンシェルミキサーを用いて分散した後、表面温度を120℃に保ったミキシング用二本ロールを用いて十分に混線を繰り返し、黒鉛粒子が一次粒子状態に近くなるまで続行して、メカノケミカル反応を誘起させたシート状組成物を得た。このペレットをスクリュー型押出級で直径80μmのダイを用いて、脱気を行いつつ成形温度130℃で押し出し、4倍に延伸してこれを枠に固定して180℃に加温されたエアーオーブン中にて10時間空気酸化させて処理し、ブリカーサとした。

次に、これを窒素ガス中で500°0迄を10°0/時、500~ 1,000°0迄を50°0/時の昇温速度で昇温させ、1,000°0で 3時間保持した後自然放冷させて焼成を完了させ、直径 15μmの電極用炭素細線を得た。

次に、この炭素細線を10cmに切断し、この両端に銅線を銀ペーストで接合した。これを、バイレックスガラス製の毛細管(内径9.5mm、外径1mm)内に挿入してから、このガラス管の両端をブーラーの牽引端子に固定する。ガラス管中央部の幅2cmを加熱してこの部分を可塑化させ、一気にブーラーを作動させてガラス管壁を炭素細線に密着させた。最後に、中央部で切断して炭素面を露出させて微小電極を完成した。

神経細胞より分泌される神経伝達物質であるカテコールアミンの一種であるドーバミンは、大変酸化されやすく不安定な物質である。この微小電極を用いてリンゲル液中に溶解したドーバミンのサイクリックボルタンモグニュスの特別では、2000年の2000年ではよりにより

ドーパミン (DA)

第1図Aにおいては、ジハイドロキノンであるドーパ ミンが(|式)に従って酸化還元する変化に相当する2 つの波が明瞭に観察された。また、Bでは、C.V曲線の 経時変化が観察され、ピークの高さで示されるドーパミ ンの量が酸化還元反応を重ねることに減少してゆく様子 が明らかに検出された。

(実施例2)

電極用炭素細線の材料として、ポリ塩化ビニル・ポリ 酢酸ビニル共重合樹脂(日本ゼオン社製ML)25重量%、 フラン樹脂初期縮合物(日立化成性製 VF-302) 25重 置%、キッシュ黒鉛〉(光和精鉱性製 KH)50重量%を 加えた配合物100重量%に対して、可塑剤としてジブチ ルフタレート25重置%を添加して実施例1と同様にヘン シェルミキサーを用いて分散した後、表面温度を70°Cに 保ったミキシング用二本ロールを用いて十分に混錬を繰 り返し、黒鉛粒子が一次粒子状態に近くなるまで続行し て、メカノケミカル反応を誘起させたシート状組成物を ペレタイザーによってペレット化した成形用組成物を得

このペレットを、スクリュー型押出機で直径150 mm のダイを用いて、脱気を行いつつ成形温度100°Cで押し 出し、2倍に延伸してこれを枠に固定してから、180°C に創温されたエァーオーブン中にて10時間処理して完全 硬化を行って、ブリカーサとした。以降、実施例1と同 30 様に競成処理して、直径50μmの電極用炭素細線を得 た。

次に、この炭素細線を長さ3㎝に切断し、その一端を 銀ペーストによって銅線に接合した後、他の鍵を1mm器 出させたほかは総て室温観化型シリコーン樹脂で被覆し て絶縁を施し、微小電極を完成させた。

この穹極を用いて、ビタミンCを1G倍畳共存させて、 サイクリックボルタンモグラム(CA曲線)を測定し た。

のジキノン部の酸化還元反応に相当する2つの還元波と 1つの酸化波が見られ、それらのうち、酸化波を利用し てドーパミンの定置が可能になった。

尚、このCA曲線を利用する分析法の代わりに、更に 高感度分析法である微分パルスポルタンメトリー法でも 本発明による微小電極の使用が可能であった。

{実能例3}

実施例2によって得られた直径50μmの炭素細線を富 圧下140℃に加熱されたシリコーンオイル(KF-95 信 越化学社製)に浸漬し、6時間含浸処理を施した。得ら れた泊含有炭素細線を用い実施例2と同様に加工して微 小電極として完成させた。この電極を用いて、1モルKC 1中でブランク電流の測定を行ない、更にフェロシアン イオンのレドックス反応をlモルKCi-lミリモルFe(C N)。「系で行なった。結果のC、V曲線を図3に示す。何 れの場合でも油処理が施されたものの方がS/N(シグナ ル/フイズ》比が高く良好な電極反応を示した。 〔発明の効果〕

以上、説明したように本発明に依れば、従来使用でき なかった生体内その場使用(in situ)向けの炭素微小 電極を提供することが可能となった。

更に、油加工を施すことで、ブランク電流を減少させ ることが出来S/N比の高い良好な電極とすることができ る。

即ち、本発明による、炭素微小電極は、生理的に毒性 が無い。イオンの溶出が無い。細くても剛性や機械的強 度が高い。データーの再現性が良く、信頼性が高い。品 質管理が十分に行えるので、多量にしかも安価に供給す ることが可能である。等の極めて優れた性能が発揮でき るので、円盤状、円柱状、その他様々な計測用電極とし て多用途に使用することが出来る。

【図面の簡単な説明】

〈第1図A〉実施例1において、生理的食塩水を主成分 脚ち、寒ඁඁ顔1に示したように、ドーパミンはリンゲー46」とするリンゲル審中に16ミリモルのドーパミンを齋庭

である。

(第2図B) 曲線(…)は、10ミリモルのビタミンCのC.V曲線であり、曲線(-)は、ドーパミンの置が2.8ミリモル費のものである。

〈第3図A〉は、1 モルKCI中でのブランク電流の測定 *

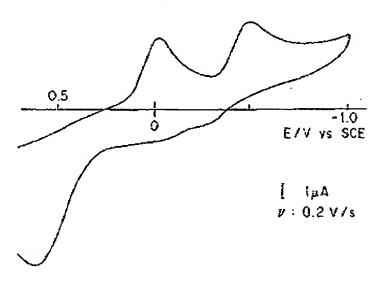
*を行ったものであり、

(第3図B)は、1 モルKCI-1 ミリモルFe (ON) $_{6}$ 作系でフェロシアンイオンのレドックス反応を測定したものである。

12

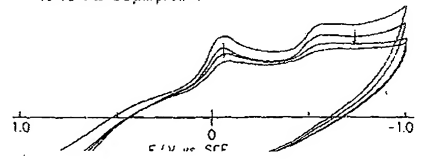
【第1図(A)】

リンゲル液中のドーパミン塩酸液 (10ミリモル)のC、V曲線



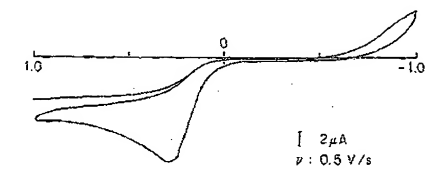
【第1図(B)】

リンダル液中のドーパミン塩酸塩溶液の変化 (GRC電振:60μmφ,6mm)



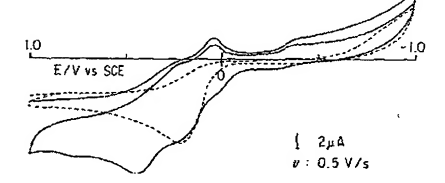
【第2図(A)】

リンゲル液中のIOミリモル ピタミンCのC.V前線



【第2図(B)】

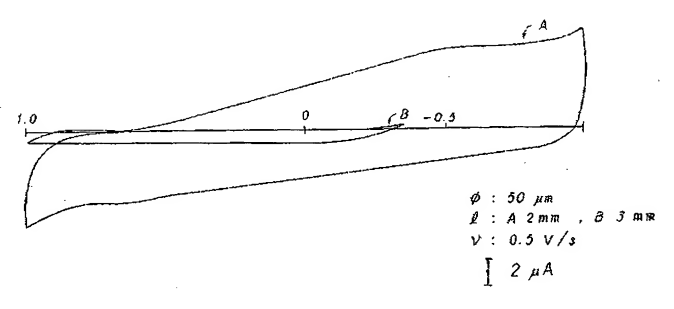
リンゲル液 中の28ミリモルドーパミン と10ミリモルビダミンCのC.V曲線 (GRC.0.05cmp)



【第3図A】

A: Virgin

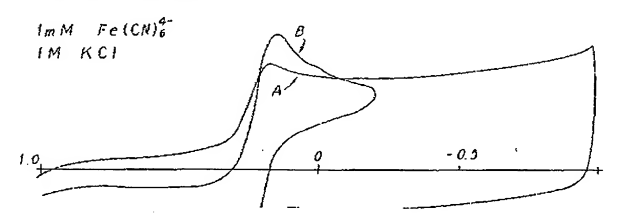
B: oil treatment



【第3図B】

A: Virgin

B: Oil treatment



フロントページの続き

(72) 発明者 重松 征史 (72) 発明者 須田 吉久 茨城県つくは市梅園1丁目1番4 工業 群馬県藤岡市立石1091 三菱鉛筆株式会 技術院電子技術総合研究所内 社群馬研究開発部内 银岸 明 (72) 発明者 茨城県つくば市梅園1丁目1番4 工業 **言資**審 能美 知康 技術院電子技術給台研究所內 (72)発明者 川窪 隆昌 (55)参考文献 特開 平3-2553(JP, A) 群馬県藤岡市立石1091 三菱鉛筆株式会 特開 平1-250854(JP, A) 社群馬研究開発部内 特開 平1-173862 (JP, A) 特開 昭52-123349 (JP, A) 実開 昭60-106609(JP, U)

Partial translation of JPB-2574495

(57) [SCOPE OF CLAIM FOR PATENT]

[Claim 1] A carbon microelectrode characterized by, using as an active electrode a pure composite carbon thin rod alone or impregnated with an oil, the carbon thin rod having a diameter of less than 0.2 mm and more than 1 µm, the pure carbon thin rod being obtained by extruding a composition prepared by highly dispersing and compounding crystalline carbon fine powder with an organic binder into a desired thin rod form and by firing the extrusion in an inert atmosphere or in a non-oxidizing atmosphere in an elevated temperature to carbonize the organic binder, connecting a lead wire with one end thereof, and coating with an insulating material all the surface thereof except for the tip of another end thereof.